

Amikacina

Solución inyectable 500 mg/2 ml

Composición y presentación:

Cada frasco-ampolla contiene:

Amikacina (como sulfato) 500 mg

Excipientes: Sodio metabisulfito, citrato de sodio, agua para inyectable.

Clasificación:

Antibiótico aminoglucósido.

Indicaciones:

Infecciones bacterianas graves por gérmenes sensibles. Infección urinaria. Infección abdominal. Infección pelviana. Endocarditis bacteriana.

Advertencias y precauciones:

El uso de este medicamento exige supervisión médica.

No administrar a niños menores de 12 años sin indicación y supervisión médica. No usar por períodos prolongados sin control médico. Las soluciones pueden variar de color, desde incoloro al amarillo pálido; esta variación no afecta su actividad; desechar las soluciones de coloración oscura.

Evitar su uso durante el embarazo. En ancianos y enfermos debilitados, ajustar la dosis según el estado de la función renal. Amikacina inyectable contiene bisulfito de sodio.

Contraindicaciones:

No usar en caso de hipersensibilidad a los aminoglicósidos, en embarazo y miastenia gravis.

Interacciones:

Se han descrito interacciones con los siguientes productos: Ácido etacrínico y furosemida aumenta el riesgo de daño sobre el oído. La posibilidad de daño renal es incrementado por vancomicina, cisplatino, indometacina, tobramicina y anfotericina B.

- **Incompatibilidades:** Las mezclas extemporáneas de antibióticos betalactámicos (penicilinas y cefalosporinas) y aminoglucósidos pueden dar lugar a una inactivación mutua. Si se deben administrar simultáneamente, debe hacerse en sitios separados; no mezclarlos en la misma bolsa o botellas para uso intravenoso.

Efectos adversos:

Si usted presenta alguna de las siguientes reacciones adversas mientras esté en tratamiento con este producto, acuda a su médico: Cualquier grado de pérdida de la audición, torpeza o inestabilidad, mareos, gran aumento o disminución del volumen de orina, aumento de la sed, pérdida del apetito, náuseas o vómitos, sensación de taponamiento de los oídos. Estos efectos son indicadores de posible daño renal o del oído.

Dosis:

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiados para su caso particular; no obstante, las dosis usuales recomendadas son:

- Niños y Adultos: 10 -15 mg/kg/ de peso al día; repartidos en dos dosis de 5 mg o 7,5 mg por kg de peso, cada 12 horas.

Modo de empleo:

Administrar por vía intramuscular directa o por vía intravenosa diluida con soluciones compatibles, en forma de infusión intravenosa. Son soluciones compatibles con Amikacina: Glucosa 5-10 %, cloruro de sodio 0.9 % o Dextrán al 6%.

Sobredosis:

No exceder de 1,5 gramos diarios por más de 10 días.

En caso de sobredosis, traslade al paciente a un servicio de urgencia, para el debido tratamiento, llevando este folleto de información.

El antibiótico puede eliminarse del organismo mediante hemodiálisis o diálisis peritoneal.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener lejos del alcance de los niños, mantener en su envase original, protegido del calor. No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No repita el tratamiento sin consultar antes con el médico.

No recomiende este medicamento a otra persona.